PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

1/1 2-5 Item 3-7

(11)Publication number:

61-180719

(43)Date of publication of application: 13.08.1986

(51)Int.Cl.

A61K 35/30 A61K 37/20

(21)Application number : 60-019855

(71)Applicant: MITSUI TOATSU CHEM INC

(22)Date of filing:

06.02.1985

(72)Inventor: KOJIMA ATSUSHI

YOKOYAMA TATSURO

MORI HARUKI ARITA MASANOBU

(54) METHOD FOR OBTAINING GANGLIOSIDE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a ganglioside present in a medium containing a specific organic solvent as a deposit in the presence of an alkali metal hydroxide or ammonia.

CONSTITUTION: A ganglioside dissolved in a solvent containing a lower alcohol, e.g. methanol or ethanol, is obtained as a deposit thereof having a high purity by keeping the system once at 30W60° C (phospholipid present in the crude ganglioside is removed by hydrolysis) in the presence of an alkali metal hydroxide or ammonia. The amount of the alkali metal hydroxide or ammonia to be used is preferably equivalent or more based on the sialic acid which is a constituent molecule of the ganglioside present in the solvent, and usually the same amount as the ganglioside W about 10 times based on the ganglioside.

EFFECT: The ganglioside can be recovered only by simple procedures such as alkali treatment and filtration, and most of the protein migrates into the filtrate and is removed.

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61-180719

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和61年(1986)8月13日

A 61 K 35/30 37/20 7138-4C 7138-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全3頁)

図発明の名称

ガングリオシドの取得方法

②特 願 昭60-19855

温

②出 願 昭60(1985)2月6日

切発 明 者

横浜市西区境之谷23番地

⑦発 明 者 横

辰 郎

横浜市金沢区並木3-5-10-404

⑫発 明 者 森

春 樹

横浜市戸塚区犬山町22番地120 横浜市磯子区汐見台1-4-1409-902

⑫発 明 者 有 田 政 信 ⑪出 願 人 三井東圧化学株式会社

小

島

Ш

東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

ale inc

1.発明の名称

ガングリオシドの取得方法

- 2.特許請求の範囲
- I) 低級アルコールを含有する溶媒中に溶解しているガングリオシドを、アルカリ金属水酸化物又はアンモニアの存在下に析出物として取得する方法。
- 2) 低級アルコールがメタノール又はエタノールであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の方法。
- 3) アルカリ金属水酸化物又はアンモニアの存在する系を一旦40~60℃の温度に維持して行なうことを特徴とする特許請求の範囲第1項又は第2項に記載の方法。
- 3.発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は特定の有機溶媒を含む媒体に存在する ガングリオシドを取得する方法に関するものであ る。ガングリオシドは人及び動物の脳に多く含ま れている糖脂質の1種で、その構成成分の一つで あるシアル酸の結合数及び結合位置によって多数 の分子種があり、ガングリオシドとはそれらの総 称である。

近年、ガングリオシドの生体内での作用の解明 が進歩しており、医薬品として中枢および末梢神 経系の刺激伝達障害の治療に利用されている。 従来技術

これまでガングリオシドの抽出、精製方法について種々報告がなされている。例えば Svenner-holm らの方法(Biochim, Biophys, acta 6 1 7 巻 (1980) 97~109 頁 によれば、組織からクロロホルム、メタノール及び水の混合溶液によって抽出し、フォルチの分配(J. Folch, J. Biol.

Ohem. 226巻 (1957) 497-509頁によってガングリオシドを水性溶液として分離し、消泡剤を添加しながら蒸発乾固し、粗製のガングリオシドを得ている。また医薬品に応用する目的で別の抽出法が特許出願されている。(フィディーア、ソシエタ、ベル、アチオニ、特開昭 52-34912)この方法では動物の脳からガングリオシドをテトラヒ

特開昭61-180719 (2)

ドロフランにより抽出し、エーテルと水を加えて 分配し、下層の水性溶液をイオン交換カラムクロマトグラフィーで精製し、水酸化パリウムで沈澱として分離し、これを塩酸水溶液に溶解して透析したのち蒸発乾固し、前述のフォルチの分配により水性溶液とし凍結乾燥して製品としている。 解決しようとする問題点

このようにガングリオシドを含む大量の水性溶液からガングリオシドを単離する方法は、発泡を抑えながら蒸発乾固するか、水酸化パリウムにより不溶性塩を生成し塩酸で塩を脱離し透析したのち凍結乾燥するか、あるいはイオン交換カラムへ、吸、脱着する方法であり、いづれも大量のガングリオンドを調製することを非常に困難にしている。問題解決の手段

本発明者らは大量のガングリオシドを効率的に 精製取得する方法について研究を重ねた結果、動 物の脳から抽出したガングリオシドのメタノール 溶液をそのまゝ冷却するとガングリオシドが析出 することを見出し特許出願した(特願昭 5 9 ー

好ましくは70多以上がよく、水溶液あるいは低級アルコールの含有率の小さい溶液には、メタノール、エタノール、ローブロパノールあるいは
180ープロパノール等の低級アルコールを単独または混合して追加するのが良い。低級アルコールの含有率が小さく、含水率が大きいとガングリオンドの回収率が低下する。

添加するアルカリ金属水酸化物としては水酸化ナトリウム、水酸化カリウムおよび水酸化リチウムがあり、その他アンモニア水でも良い。これらの効果はガングリオシドの回収率を著してアルカリ金属水酸化物をひることにある。そしてアルカリ金属水酸化物あるいはアンモニアの存在する系を一旦30~60℃の温度に維持することは、粗製ガングリオシドの純度を高いある。アルカリ金属水酸化物あるいはアンモニアの使用量は溶媒中に存在するいとする効果がある。アルカリ金属水酸化あるいはアンモニアの使用量は溶媒中に存在するシアル酸と当量以上が好ましく、通常はガングリオシドと同量ないしています。

3 5 3 0 3) 。さらに研究の結果ガングリオンドの水溶液あるいは有機溶媒を含んだ水溶液に多量の低級アルコールを加えて冷却するとガングリオンドが析出することを見出した。そしてさらにいづれの場合も特にアルカリ金属水酸化物又はアンモニアの存在下ではガングリオシドの回収が量的にも質的にも著しく改善されることを見出して本発明を完成した。

本発明に言う低級アルコールを含有する溶媒とは、特にメタノールおよびエタノールを含有する溶媒であり、n-又は1so-ブロバノールを含むものであっても良い。そしてこの溶媒の示には通常は水が存在する。更にこの溶媒系には少量のテトラヒドロフラン、クロロホルムあるいはエーテル等が存在していてもよい。例えばいはしたフォルチの分配によって生じた上層あるがはテトラヒドロフラン、エーテルおよび水の分配によって生じた下層等に低級アルコールを添加したものがこれに当る。

また低級アルコールの含有率は約20%以上、

10倍量程度使用される。この処理方法としては ガングリオシドを含んだ溶液に低級アルコールと アルカリ金属水酸化物あるいはアンモニアを加え、 リン脂質を分解する場合にはこれが消失するまで 40~60℃で加熱撹拌したのち充分冷却して析出 を戸取する。低級アルコールの添加はリン脂質を 分解したあとでも良い。

発明の効果

特開昭61-180719(3)

脂質を含み、蛋白質、リン脂質をほとんど含んでいない。このガングリオシドをシリカゲルカラム クロマトグラフィーで処理することにより、容易 に精製して医薬用に供しうる。

本発明をさらに具体的に説明するために実施例を示す。

実施例 1.

でもトンで脱脂、脱水した牛脳からメタノールで抽出したガングリオシドをクロロホルム、メタノールおよび水で分配した上層の水性溶液500ml(シアル酸1.79g、ガングリオシド換算5.73g合有、水約240mlを含む)にメタノール700mlと水酸化ナトリウム23gを加え、50℃で1時間撹拌した。反応後0~5℃に冷却して析出物を吸引沪過し、冷メタノール100mlで洗浄した。減圧乾燥して8.2gのガングリオシドを得た。シアル酸分析によるとガングリオシドの純度は64.3%で回収率は92%であった。

このガングリオシドは薄層クロマトグラフィー で展開し、レゾルシノールで発色させてガングリ

水 5 0 ml)に水酸化ナトリウム 1 0 9 を加え 4 0 で 1 時間処理したのちエタノール 2 0 0 mlを加え次いで 0~5 でに冷却し析出物を吸引沪過して冷エタノール 1 0 0 mlで洗浄し、減圧乾燥してガングリオシド 3.8 9 を回収した。純度 6 2.5 %回収率 9 5 % であった。

実施例 4.

粗ガングリオンド2.09 (シアル酸1 8.8 %含む、ガングリオンドとして1.29) をメタノール100mlに加温溶解し、少量の不溶物を沪過して除去した。この溶液に10%カセイソーダのメタノール溶液12mlを加え、冷却して析出物を沪取し、冷メタノール20mlで洗浄した。乾燥して結晶1.69を得た(シアル酸21.6%を含む、ガングリオシドとして1.19) 回収率92%であった。実施例 5.

実施例 4 と同様のガングリオシドのメタノール 溶液を用いて、カセイソーダのメタノール溶液に かえて、濃アンモニア水 5 mlを加えて結晶 1.7 g を得た。(シアル酸 2 0.3 % を含む、ガングリオ オッドの各分子種の組成をしらべたが、原料とした水性溶液中の組成と変化がなかった。 オルシノールで発色させると硫糖脂質および中性糖脂質の存在が確認された。モリブデン酸、 およびニンヒドリンによる発色はほとんど無かった。 同様に沪液を検査したところ、ニンヒドリンの発色が強く、レゾルシノールの発色は弱く、他の発色はほとんど無かった。

実施例 2.

実施例 1 と同様に処理したガングリオシドの水性溶液 3 1 0 ml (ガングリオシドとして 6.9 8 mg/ml 含む、水約 1 3 5 ml)に水酸化カリウム 1 0 9 をメタノール 1 0 0 ml に溶解して加え、 4 0 ℃で 1 時間撹拌したのちメタノール 2 5 0 ml を加え、次いで氷冷し、析出物を吸引戸過し冷メタノール 5 0 ml で洗浄し、該圧乾燥してガングリオシド 3.4 9回収した。純度 5 9.5 %回収率 9 3.6 % であった。

寒 施 例 3.

実施例 1 と同様に処理したガングリオシドの水 溶液 1 0 0 ml (ガングリオシドとして 2.5 9 含む、

シドとして1.19)回収率は92%であった。

特許出願人 三井東圧化学株式会社